⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

平3-66615

®Int. Cl. ⁵

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)3月22日

A 61 K 31/07 9/14

7252-4C F 7624-4C R 7624-4C*

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全6頁)

69発明の名称

コロイド分散カロチノイド調剤の新規製造方法

②特 頭 平2-193177

②出 願 平2(1990)7月23日

優先権主張 Ø1989年7月25日Øスイス(CH)⑩02778/89-0

⑩発 明 者 エルンスト・カトライ ン スイス国シーエイチ - 4147エツシュ・ハウプトストラツセ

95

 スイス国シーエイチ - 4410リースタイル・ブリユエルマツ

テン 13

⑫発 明 者 ハンスイエルク・シュ

スイス国シーエイチ - 4153ライナツハ・ニーダーベルクス

トラー

トラツセ 21

の出 願 人 エフ・ホフマンーラ

スイス国シーエイチ - 4002パーゼル・グレンツアーヘルス

ロシユ アーゲー

トラツセ 124

倒代 理 人 弁理士 小田島 平吉

最終頁に続く

明 細 音

1. 発明の名称

コロイド分散カロチノイド調剤の新規製造方法 2. 特許請求の範囲

- 1. 高沸油中のカロチノイドの懸濁物を最大3 0秒の間過熱蒸気と接触させ、得られた混合物を コロイドの水溶液中で乳化し、そして引き続きこ の乳化物をスプレー・乾燥することからなる、コ ロイド分散カロチノイド調剤の製造方法。
- 2. 放高沸油として、気和脂肪酸類、ランカセイ油、コーン抽又は硬化ココナッツ油のトリグリセリドが用いられる請求項1の方法。
- 3. 該カロチノイド懸濁物と過熱蒸気との接触 時間が、最大15-20又は5-10、特に1-2秒及び肝ましくは0.5秒以下である請求項1 又は2の方法。
- はカロチノイドとしてβ-カロチンが用いられる請求項1-3のいずれかの方法。
- 3. 発明の詳細な説明

要約

カロチノイド調剤の製造のための新規な方法が 開示され、そこでは高沸油中のカロチノイドの懸 満物が最大30秒の間過熱蒸気と接触せしめられ、 得られた混合物をつづいでコロイド水溶液中で乳 化し、駄乳化液をスプレー・乾燥する。

詳細な説明

本発明は、コロイド分散カロチノイド調剤 (preparation)の製造のための新規方法及びこのように製造された調剤自身に関する。本発明により製造された調剤は、用いられたカロチノイドに関りなく、薬学的投与形態の製造のみでなく食料品の着色のためにも有用であり、また食品添加剤としても有用である。

例えば β -カロチンがガン性病気に対する予防薬として効果的であることが示唆されてきた。例えばリコペン(lycopene)、ビキシン(bixin)、ゼアキサンチン(zeaxanthin)、クリプトキサンチン(cryptoxanthin)、ルテイン(lutein)、カンタキサンチン(canthaxanthin)、アスタキサンチン(astaxanthin)、 β -アポー8′-カ

ロテナール(βーapo-8′ーcarotenal)、βーアボー12′ーカロテナール(βーapo-12′ーcarotenal)及びこの群の水酸基-及びカルボキシル基合有化合物のエステル類例えば低級アルキルエステル、許ましくはメチルエステル及びエチルエステルの如き他のカロチノイド類と同じくβーカロチンは食料品のための着色剤又は色賦与剤又は食品添加物として相当な重要性を有していた。

しかしながらカロチノイド類は水に不溶で、高 融点で、更には熱と酸化に敏感な物質である。

何えばBーカロチンの場合、このような性質特に水不溶性は、このカロチノイドを含有する例えば錠剤、カブセル等の薬学的投与形態の腹点からは非常に低い生体適応性をひき起している。更に前記の性質は、水性食品の著色に、又は食品協加剤として或いはビタミンAの源としての利用のために結晶物質を直接用いることへの障害である。何故ならこの形態の材料はわずかしか吸収されず、或いはわずかな着色効果しか与えない。それらの

せ、ついで容謀を除去することによりカロテノイド調剤を製造することが知られている。 ここでもまた有機格群が除去されればならず、それは工業的観点から高価である。

それ故、有機溶媒を用いずに実施され、水性媒体に容易に分散される調剤を生成するのみならず、 更に月ーカロチンの場合において活性物質の良好 な生体適用性を有する薬学的役与形態の製造に通 した、カロチノイド調剤(preparation)の製造 方法が必要とされている。

本発明による方法によつて、今や前記の不都合 を回避し、所望の性質を有するカロチノイド調剤 を得ることが可能である。

本発明によるコロイド分散カロチノイド類割を 製造するための方法は、高沸油中のカロチノイド 分散物を過熱水蒸気と最大30秒間接触せしめ、 得られた混合物をコロイドの水性溶液中で乳化し、 ついでこの乳化物をスプレー・乾燥することを含 有してなる。

"カロチノイド"という用語は本発明の範囲

水不郁性のために、均一な或いは十分な強度の着 色効果を達成するのは極めて難しいので、カロチ ノイド類の上記性質は水性媒体の着色において特 に不都合である。

このような飼剤の製造のための種々の方法が文 献からすでに公知であるが、それらはそれぞれ大 なり小なり不都合を有している。例えば西独特許 第1211911号から、カロチノイドをカロチ ノイド溶媒に溶かし、放溶液を保護コロイドの水 榕波中で乳化し、つづいてこのエマルジョンから 溶媒を除去することにより、カロチノイド調剤を 製造することが知られている。この方法の不都合 は、塩素化炭化水素類が溶媒として好ましく用い られ、それらの除去は工業的観点からは極めて高 価であるという事実に存する。更に例えば欧州特 許第65193号により、カロチノイドを非塩素 化・揮発性・水配和性有機熔媒に50°-200 ℃の温度で10秒以下の時間内で溶解させ、そし てコロイド溶液と混合することにより得られた溶 液から数カロチノイドをコロイド分散状で沈柔さ

(scope)において、公知の及び通常食料の着色 のため、また食品抵加物としてのこの群の物質の すべての代表的なもの、特に先に述べた化合物を 包含する。考慮されているカロチノイド類は、使 用の目的により又は所望の着色により、単独で又 は昆合物の形態で用いることができる。"高沸油" という用類は本発明の範囲において、約8~22 の炭素原子、好ましくは約16~20の炭素原子 を有する脂肪酸のトリグリセライド、例えば食用 油、傅えばラッかセイ抽、コーン油、ヒマワリ油、 変化ココナツツ油等を特に意味している。更に、 ここにおいては8~12炭素原子を有するトリグ リセライド類、特に8~12炭素原子を有する飽 和脂肪酸のトリグリセライド類、例えば商品名 MIDLYOL 8 1 2 又はMYRITOL 3 1 8 等として入手 可能な製品の混合物と理解されるべきである。

かかる油類は一般的に少くとも約200℃の沸点を有し、本発明の方法において使用されるカロチノイド類のための"溶媒/担体物質"として傲

高弱油中のカロチノイドの分散はそれ自身公知 の方法、例えば批拌缶中で混合することにより実 施できる。得られた懸濁物が粗すぎる粒子を有す るときは、それは例えばポールミル中で粉砕する ことにより、約90%の粒子が15μ以下の大き さを有するような懸濁物に転換できる。この懸濁 物の製造は例えばアルゴンや窒素の如き不活性ガ ス下で如便に実施できる。先に述べた如く該カロ チノイド類は酸化に敏感であるので、この懸濁物 に抗酸化剤を抵加するのが好都合である。かかる 抗酸化剤としては、特にトコフエロール類、とり わけ d l - d - トコフエロール、B H T (tert-プチルヒドロキシトルエン)並びにBH.T(tert ープチルヒドロキシアニソール)等が考えられる。 該懸濁物の邊底は使用されるそれぞれのカロチノ イド及び最終生成物の用途に依る。これらの護産 は一般的に約10~50元.%の間にある。

該無調物を過熱水蒸気と接触せしめるのは、好 選なミキサー例えばインラインミキサー中で選成 することができる。そこでは眩疑調物は速銃的に

ることができる。更に協度を迅速に低下させるた め、得られた油ー水ーカロチノイド混合物は、た だちに保護コロイドの水性マトリツクス中で乳化 されねばならない。コロイドと乳化剤との水溶液 がマトリックスとして好便に使用される。コロイ ドとしては、例えばゼラチン、アラビアゴム、ミ ルク及び植物蛋白、砂糖、澱粉及び澱粉肪導体等 の如き炭水化物類、並びにそれらの混合物などの、 通常保護コロイドとして用いられるすべての物質 が考えられる。しかしゼラチンと砂糖の混合物が 好週に用いられる。乳化剤としては、例えばソル ピタン (sorbitan) 誘導体類、グリセロールモノ ステアレート、クエン酸エステル類及び特にアス コルビルパルミテート (ascorbyl palmitate) 等 の如き、菜学的調剤のため又は食品のために許容 しうる通常の製品が考えられる。

乳化 (enulsification) は、例えば提择によるとか紹音波によるとかの、それ自身公知の方法で実施することができる。このようにして得られたエマルジョン中においては、内部相(水中袖:oil

ミキサーに役与され、同時に過熱水蒸気も供給さ れる。水蒸気の温度は好便には約180℃~約2 30℃、好ましくは約190℃~210℃であり、 圧力は好便には約10パール~約30パール、好 ましくは約12パール~約19パールである。例 えばβーカロチンの場合では、ミキサーに入る水 蒸気 (steam) は水蒸気入口で測定して、好まし くは約200~205℃の延度、約16パールの 圧力である。水蒸気の量は、ミキサー出口におけ る混合物の温度が約180~190℃であるよう な具合に餌節される。上記の高温度におけるカロ チノイド類の大きな損失を防ぎ、また例えばトラ ンスーβ - カロチンからシスーβ - カロチンへの 如き異性化を可能な限り抑制するために、ミキサ - 中での眩カロチノイド懸濁物と過熱水蒸気との 接触時間は最大30秒である。しかし、この接触 時間は好ましくは最大15~20秒又は最大5~ 10或いは1~2秒、そして特に0.5秒以下で ある。これは特にミキサーの大きさ及び流量(カ ロチノイド題荷物+水蒸気)の変更により制御す

in water)の平均粒径は約0.5~1 μである。このエマルジョンはひきつづき約50~70℃に冷却され、第2の均一化工程(homogenization step)で約0.1~0.3 μの内部相の粒径に扱細に分散される。この均一化も同じくそれ自身公知の方法で実施することができる。この第2の均一化工程の終りに、該エマルジョンはそれ自身公知の方法でスプレーされ、乾燥調剤に転換される。本発明の全プロセスは連続式で実施できるばか

本発明の全プロセスは連続式で実施できるばかりでなく、回分式でも可能である。

本発明の方法は例えば以下の如く、スキーム I に示した装置で実施することができる。

高沸油中のカロチノイドの懸濁物を撹拌缶(1)中で調製し、適宜抗酸化剤を抵加する。そして該 懸濁物をボールミル(2)中で約90%の粒子が 15g以下の大きさになるまで粉砕する。ひきつ づきこの懸濁物をボンブ(4)で撹拌機(5)中 に投入する。同時に過熱水蒸気を水蒸気入口(6) から該撹拌機に供給する。水蒸気の量は撹拌機の 出口で所望の温度となるように調節する。該カロ チノイド駆淘物の撹拌扱中の滞留時間は最高30 砂である。それと並行して、加熱しうる缶(3) 中で保護コロイドと乳化剤とから水性マトリー スを潤製し、ポンプ(13)を経由して均一化缶 (7)に送液する。ここで放マトリックスは撹拌 に乳化され、冷却、カロチノイド混られたことが に乳化ついでパルブ(9)によりたたエエマ ルジはついでパルブ(9)によりた、ホマー 放ぎて、10)中で微細に分散される。次プレー られた分散物をスプレー络(12)中でスプレー し、乾燥する。

実施例1

1) 48 kg の結晶 β - カロチンを、6.2 kg の d l - σ - トコフエロールと54.9 kg の kl CL VOL 812 (平均額長が特に C.と C.oの飽和脂肪酸のトリグリセライド)との混合物中に、提择缶(1)中で分散した。この懸濁物をボールミル(2)中で90%の粒子が<15μとなるように粉砕した。

かく得られたβーカロチンエマルジョンはひき つづき 0.25 μ m の内相粒径にまでホモジナイ ザー (11) 中でホモジナイズされた。ひきつづ き数粘稠液体を微粉床 (bed of starch) (12) にスプレーし、つづいて乾燥することにより安定 な乾燥粉体に転換した。該乾燥粉体中のβーカロ 2) 30.8 kgの砂糖と109.5 kgのゼラチンとを、第2の批拌缶(3)中で213.8 kgの水に溶解した。 叫値を水酸化ナトリウム溶液で7.0 に調整した。 ここに5.5 kgのアスコルビルバルミテート (ascorby! palmitate)を投入し、酸アスコルビルバルミテートが溶解するまで叫値を7.0で一定に維持した。

3) 1) に従って製造されたβ-カロチン懸酒物20~22 kg/hをギャーポンプ (4) によりインラインミキサー (5) に投入した。同時に該ミキサーには温度200℃で16パールの水蒸気 (約6 kg/hの量)を供給した。水蒸気の量はインラインミキサーの出口の温度が185~186℃であるように制御された。調節パルプの前の水蒸気圧は30パールであつた。 温度185~186℃のインラインミキサー中のβ-カロチン 懸荷の滞留時間は<0.5秒であつた。その直後にβ-カロチン、MICLYOL 812、トコフエロール及び水の熱い均一混合物を、ホモジナイゼーション缶(7)中で2)により製造された温(約48

チンの含量は7.0%であり、その70%がトラ ンスーβーカロチンとして存在した。

実施例2

実施例] と類似の方法で、抽としてコーン油、 ラッカセイ油及び、それぞれ、硬化ココナツツ油 を用いてβーカロチン粉体を製造した:

特開平3-66615(5)

	(1 %) K	更缺2)	天 (4.3)
ターカロチン製剤的			
一輪島を一カロチン	22.0 kg	22.0 kg	41.0 kg
- d & - a - b - x - a - b	2.9 kg	2.9 kg	4.7 kg
ーサンジれん物		75.1 kg	•
無ハーの!	75.1 kg		•
- 硬化ココナジン油		•	54.3 kg
マトリックス			
*!	160.0 kg	120.0 kg	163.6 кв
33.5 2 -	16.4 kg	16.4 kg	•
ーホッチン	58.4 kg	58.4 kg	90.0 kg
ーナスコルピルパルミテート	5.85kg	1.3 kg	3.0 kg
- ンチガトーラ格扱 (70K)	•		43.4 kg
ムンセムンミキヤー我都貴			
カロチン関	22.0 kg/h	19.5 kg/h	21.0 kg/h
一大拼放	6.0 kg/h	6.0 kg/h	8.0 kg/h
- インラインミキサー出口の個版	185 - 1860	186°0	185 - 186°C
コインライン、キサー中の路留時間	< 0.5 sec.	< 0.5 sec.	< 0.5 sec.
## A A A A A A A A A A A A A A A A A A			
・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	70.0 kg/h	56.0 kg/h	143.8 kg/h
+	86 - 88°C	88.0	82 - 840
- ホモジナイゼーション缶中の海留時間	0.6 min.	0.75min.	0.7 min.
βーカロチン数体			-
- ターカロチン合権	6.7 ×	7.5 %	7.5 x
ートランスーβーカロチン	70.0 x	68.0 ×	8 2.69

4. 図面の簡単な説明

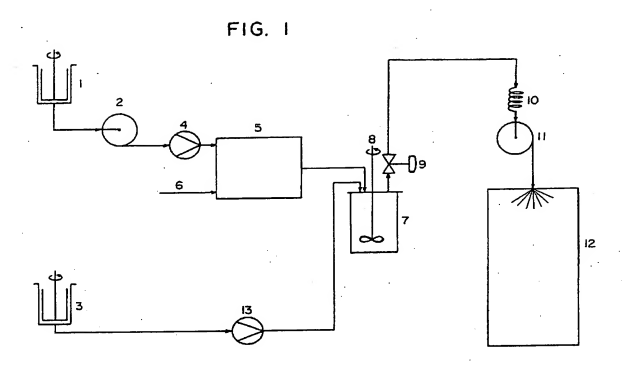
第1図は、本発明の方法を実施するための装置 の額略図を示したものである。

鉄鉄出願人 エフ・ホフマンーラ ロシユ

アーゲー

代 理 人 弁理士 小田島 平





第1頁の続き		· -
@Int. Cl. 5	識別記号	庁内整理番号
C 07 C 53/126		7457-4H
# 403/24 # A 23 L 1/275		7419-4H 8114-4B
1/30	Z	8114-4B

@発 明 者 クラウス・ビアルドト スイス園シーエイチ - 4125リーエン・アウフデアビショツ フヘーエ 36